## **QUINAZOLINE DERIVATIVES**

Publication number: WO9722596

Publication date:

1997-06-26

Inventor:

LOHMANN JEAN-JACQUES MARCEL (FR);

HENNEQUIN LAURENT FRANCOIS AND (FR);

THOMAS ANDREW PETER (GB)

Applicant:

ZENECA LTD (GB); ZENECA PHARMA SA (FR); LOHMANN JEAN JACQUES MARCEL (FR); HENNEQUIN LAURENT FRANCOIS AND (FR);

THOMAS ANDREW PETER (GB)

Classification:

- international:

C07D239/88; C07D239/94; C07D401/12; C07D403/12; C07D409/12; C07D413/12; C07D417/12; C07D239/00; C07D401/00; C07D403/00; C07D409/00; C07D413/00; C07D417/00; (IPC1-7): C07D239/94; A61K31/505;

C07D239/88; C07D401/12; C07D403/12; C07D409/12;

C07D413/12; C07D417/12

- european:

C07D239/88; C07D239/94; C07D401/12; C07D403/12;

C07D409/12; C07D413/12; C07D417/12

Application number: WO1996GB03075 19961213

Priority number(s): EP19950402846 19951218; EP19960402190 19961015

Also published as:

US5962458 (A1)
TR9801115T (T2
SK282443B (B6)
RU2194701 (C2)
ES2162656T (T3

more >>

Cited documents:

EP0566226 EP0635498 EP0520722 WO9630347

> WO9615118 more >>

Report a data error he

### Abstract of WO9722596

The invention relates to quinazoline derivatives of formula (I) [wherein: Y<1> represents -O-, -S-, -CH2-, SO-, -SO2-, -NR<5>CO-, -CONR<6>-, -SO2NR<7>-, -NR<8>SO2- or -NR<9>- (wherein R<5>, R<6>, R<7>, R<8> and R<9> each independently represents hydrogen, alkyl or alkoxyalkyl); R<1> represents hydrogen, hydroxy, halogeno, nitro, trifluoromethyl, cyano, alkyl, alkoxy, alkylthio, amino or alkylamino. R<2> represents hydrogen, hydroxy, halogeno, alkyl, alkoxy, trifluoromethyl, cyano, amino or nitro; m is an integer from 1 to 5; R<3> represents hydroxy, halogeno, alkyl, alkoxy, alkanoyloxy, trifluoromethyl, cyano, amino or nitro; R<4> represents a group which is or which contains an optionally substituted pyridone, phenyl or aromatic heterocyclic group] and salts thereof; processes for their preparation and pharmaceutical compositions containing a compound of formula (I) or a pharmaceutically acceptable salt thereof as active ingredient. The compounds of formula (I) and the pharmaceutically acceptable salts thereof inhibit the effects of VEGF, a property of value in the treatment of a number of disease states including cancer and rheumatoid arthritis.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

識別記号

(51) Int.Cl.7

# (12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号 特表2000-515114 (P2000-515114A)

テーマコート\*(参考)

(43)公表日 平成12年11月14日(2000.11.14)

(01/111001.	mary 1 pm v 1	Y 1	1 12 1 (2)
C 0 7 D 239/94		C 0 7 D 239/94	·
A61K 31/517		A 6 1 K 31/517	
A61P 9/00		A61P 9/00	
43/00		43/00	
C 0 7 D 239/88		C 0 7 D 239/88	
	審査請求		全 185 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願平9-522568	(71)出願人 ゼネカ リミテッ	y <b>F</b>
(86) (22)出顧日	平成8年12月13日(1996.12.13)	イギリス国 ダン	プリュー1ワイ 6エルエ
(85)翻訳文提出日	平成10年6月16日(1998.6.16)	ヌ ロンドン, ス	スタンホープ ゲート 15
(86)国際出願番号	PCT/GB96/03075	(71)出願人 ゼネカーファル	マ エセ、アー、
(87)国際公開番号	WO97/22596	フランス国 エン	7-95022 セルジー セ
(87)国際公開日	平成9年6月26日(1997.6.26)	デックス ポワッ	ット ポステル 127 ル
(31)優先権主張番号	95402846. 0	デ ショフーバ	ν 1
(32)優先日	平成7年12月18日(1995.12.18)	(72)発明者 ローマン, ジェン	レージャック マーセル
(33)優先権主張国	ヨーロッパ特許庁(EP)	フランス国エ	7―51064 ライム セデ
(31)優先権主張番号	96402190. 1	ック,ボーテュ	ドスタル 401, ゾーン
(32)優先日	平成8年10月15日(1996.10.15)	インダストリエ-	ール スーエスト, ゼネカ
(33)優先権主張国	ヨーロッパ特許庁(E P)	ーファルマ エヤ	セ. アー. 内
		(74)代理人 弁理士 山本 多	<b>秀策</b>
			最終頁に続く

FΙ

#### (54) 【発明の名称】 キナゾリン誘導体

#### (57)【要約】

本発明は、式(I)のキナゾリン誘導体およびその塩[こ こで:Y1は、-0-、-S-、-CH2-、-S0-、-S02-、-NR5CO -、-CONR<sup>6</sup>-、-SO<sub>2</sub> NR<sup>7</sup>-、-NR<sup>8</sup> SO<sub>2</sub>-または-NR<sup>9</sup>-を表す (ここで、R<sup>5</sup>、R<sup>6</sup>、R<sup>7</sup>、R<sup>6</sup> およびR<sup>6</sup>は、それぞれ独立し て、水素、アルキルまたはアルコキシアルキルを表 す);R1は、水素、ヒドロキシ、ハロゲノ、ニトロ、ト リフルオロメチル、シアノ、アルキル、アルコキシ、ア ルキルチオ、またはアルキルアミノを表す;R<sup>2</sup>は、水 素、ヒドロキシ、ハロゲノ、アルキル、アルコキシ、ト リフルオロメチル、シアノ、アミノ、または二トロを表 す; nは、1~5の整数である; R³は、ヒドロキシ、ハ ロゲノ、アルキル、アルコキシ、アルカノイルオキシ、 トリフルオロメチル、シアノ、アミノ、またはニトロを 表す; Rt は、必要に応じて置換された、ピリドン基、フ ェニル基または芳香族へテロ環基であるか、またはそれ を含有する基を表す];それらの調製プロセス、ならび に活性成分としての式 (I) の化合物およびその薬学的 に受容可能な塩を含有する薬学的組成物に関する。式 (I) の化合物およびその薬学的に受容可能な塩は、癌

および関節リウマチを含む多くの疾患状態の処置における価値ある特性として、VEGFの効果を阻害する。